

# KETOSOL

Autorizzato

- Ketoprofen

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Ketosol 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle and pigs  
KETOSOL

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini  
Cavallo  
Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso  
Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. no withdrawal period

Not to be used in mares producing milk for human consumption.

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 0 giorno
- latte. 0 ora

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AE03

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Available in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

13/11/2012

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104408

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/11/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0166/001

---

**Stati membri interessati:**

Ungheria Italia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 3/06/2022

[Scaricamento](#)

Sommario delle caratteristiche del prodotto

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061522>